(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. August 2005 (25.08.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/078032 A1

- C09J 129/04, (51) Internationale Patentklassifikation7: C08L 29/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/001361
- (22) Internationales Anmeldedatum:

10. Februar 2005 (10.02.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

10 2004 007 028.8

12. Februar 2004 (12.02.2004) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): WACKER POLYMER SYSTEMS GMBH & CO. KG [DE/DE]; Johannes-Hess-Str. 24, 84489 Burghausen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GRÄWE, René [DE/DE]; Dr.-Wolfgang-Gruber-Str. 11. Burghausen (DE). BALL, Peter [DE/DE]; Kettelerstr. 11, 84547 Emmerting (DE). BAUER, Werner [DE/DE]; Rothäuslweg 3, 84508 Burgkirchen (DE). TANGELDER, Robert [NL/NL]; Middelwaarde 3, NL-1251 NR Laren (NL).

- (74) Anwälte: SCHUDERER, Michael usw.; Wacker-Chemie GmbH, Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: USE OF PARTIALLY SAPONIFIED VINYL ESTER POLYMERS IN HOT-MELT ADHESIVE COMPOSITIONS
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON TEILVERSEIFTEN VINYLESTER-POLYMERISATEN IN SCHMELZKLEBER-ZU-SAMMENSETZUNGEN
- (57) Abstract: The invention relates to the use of partially saponified vinyl ester homopolymers and copolymers in hot-melt adhesive compositions. The invention is characterised in that the vinyl ester homopolymers and copolymers have a molecular weight of less than 70,000, the partially saponified vinyl ester homopolymers and copolymers have a degree of hydrolysis of between 62 and 86 mol %, and the hot-melt adhesive composition does not contain any mannitol.
- (57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisaten in Schmelzkleber-Zusammensetzungen, dadurch gekennzeichnet, dass die Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate ein Molekulargewicht Mw < 70000 aufweisen, und die teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate einen Hydrolysegrad von 62 bis 86 Mol-% aufweisen, und die Schmelzkleber-Zusammensetzung kein Mannitol enthält.



Verwendung von teilverseiften Vinylester-Polymerisaten in Schmelzkleber-Zusammensetzungen

Die Erfindung betrifft die Verwendung von teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisaten in Schmelzkleber- Zusammensetzungen.

Schmelzklebstoffe (Hotmelts) werden unter anderem im Verpackungsbereich als Klebemittel eingesetzt. Beispielsweise als Klebemittel für Papier, Pappe, Karton und Holz. Gängige Schmelzkleber basieren auf Ethylen-Ethylacrylat-Copolymerisaten, Polyamiden, Ethylen-Vinylacetat-Copolymerisaten. Im Zuge der zunehmenden Wiederverwertung (Recycling) von Verpackungsmaterialien besteht die Notwendigkeit, dass sich die Klebemittel leicht von den Verpackungsmaterialien ablösen lassen. Idealerweise sollten diese mit Wasser abwaschbar sein. Die obengenannten Standard-Hotmelts erfüllen diese Voraussetzung nicht.

Aus der JP-A 2001-220563 ist eine wasserlösliche oder in Wasser dispergierbare Schmelzkleber-Zusammensetzung bekannt, welche Polyvinylalkohol mit einem Polymerisationsgrad von ≤ 350 und einem Hydrolysegrad von ≤ 80 Mol-%, Mannitol und Polypropylenglykol enthält. Nachteilig ist dabei die Neigung zur Gelierung bei hoher Dauertemperaturbelastung, welche durch die hohe Viskosität bedingt ist. Die JP-A 62-043477 beschreibt einen Schmelzkleber auf Basis eines Polyvinylalkohols mit einem Polymerisationsgrad von vorzugsweise 100 bis 1500 und einem Hydrolysegrad von 20 bis 95 Mol-%, wobei die Vinylalkoholeinheiten blockartig angeordnet sind. In der JP-A 2003-003140 werden Schmelzkleber beschrieben mit einem Polyvinylalkohol (Hydrolysegrad < 60 Mol-%), einem anionischen Emulgator und Weichmacher. Aufgrund des anionischen Emulgators ist die Wasserfestigkeit der Verklebung unbefriedigend. Nachteilig bei

WO 2005/078032

diesen Schmelzklebern ist deren geringe Festigkeit der Bindung, der zu hohe Preis, die zu hohe Schmelzviskosität und die damit verbundene Tendenz zu vergelen.

2

PCT/EP2005/001361

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde eine Schmelzkleber-Zusammensetzung zu entwickeln, welche gute Fließfähigkeit zeigt, zu stabilen Verklebungen führt, aber mit Wasser leicht von dem zu verklebenden Material zu entfernen ist.

10 Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisaten in Schmelzkleber- Zusammensetzungen, dadurch gekennzeichnet, dass die Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate ein Molekulargewicht Mw < 70000 aufweisen, und die teilverseiften Vinylester-Homo- und - Mischpolymerisate einen Hydrolysegrad von 62 bis 86 Mol-% aufweisen, und die Schmelzkleber-Zusammensetzung kein Mannitol enthält.

20

25

30

35

Geeignete teilverseifte Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate sind teilverseifte Vinylester-Polymerisate mit einem Hydrolysegrad von 62 bis 86 Mol-%, vorzugsweise 65 bis 75 Mol-%, am meisten bevorzugt um die 70 Mol-%. Das gewichtsmittlere Molekulargewicht Mw beträgt < 70000, vorzugsweise 5000 bis 30000 (bestimmt mittels Gelpermeationschromatographie), wobei die Molekulargewichtsbestimmung vor der Verseifung erfolgt, und sich das Molekulargewicht Mw damit auf das noch nicht verseifte Vinylester-Homo- oder -Mischpolymerisat bezieht. Die Schmelzkleber-Zusammensetzung enthält keine anionischen Emulgatoren. In den teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisaten sind die Vinylalkoholeinheiten statistisch verteilt.

Geeignete Vinylester sind Vinylester von unverzweigten oder verzweigten Carbonsäuren mit 1 bis 18 C-Atomen. Bevorzugte Vinylester sind Vinylacetat, 1- Methylvinylacetat, Vinylpropio-

nat, Vinylbutyrat, Vinyl-2-ethylhexanoat, Vinyllaurat, Vinylpivalat und Vinylester von α -verzweigten Monocarbonsäuren mit 5 bis 13 C-Atomen, beispielsweise VeoVa9^R oder VeoVa10^R (Handelsnamen der Firma Resolution Performance Products), sowie deren Gemische. Besonders bevorzugt ist Vinylacetat.

3

Neben den Vinylester-Einheiten können gegebenenfalls noch ein oder mehreren Monomere aus der Gruppe umfassend Methacrylsäureester und Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 15 C-Atomen, Olefine, Diene, Vinylaromaten, ethylenisch ungesättigte Mono- und Dicarbonsäuren und Vinylhalogenide copolymerisiert sein. Geeignete Monomere aus der Gruppe der Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure sind Methylacrylat, Methylmethacrylat, n-, iso- und t-Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat und Norbornylacrylat. Geeignete Diene sind 1,3-Butadien und Isopren. Beispiele für polymerisierbare Olefine sind Ethen und Propen. Als Vinylaromaten können Styrol und Vinyltoluol einpolymerisiert werden. Geeignete Mono- und Dicarbonsäuren sind beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Fumarsäure. Aus der Gruppe der Vinylhalogenide wird üblicherweise Vinylchlorid eingesetzt. Am meisten bevorzugt werden Ethylen, Crotonsäure und Vinylchlorid. Der Anteil dieser Comonomere wird so bemessen, dass der Anteil an Vinylestermonomer > 50 Mol-% im Vinylester-Polymerisat beträgt.

25

5

10

15

20

Am meisten bevorzugt werden teilverseifte Vinylacetat-Homopolymerisate, teilverseifte Vinylacetat-Vinyllaurat-Mischpolymerisate, Vinylacetat-Crotonsäure-Mischpolymerisate sowie deren Gemische.

30

35

Die teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate können in bekannter Weise aus den entsprechenden Vinylester-Polymerisaten mittels Verseifung hergestellt werden. Die Vinylester-Polymerisate werden in bekannter Weise vorzugsweise durch Substanzpolymerisation, Suspensionspolymerisation oder durch Polymerisation in organischen Lösungsmitteln, besonders bevorzugt in alkoholischer Lösung, hergestellt. Die Polymerisation wird unter Rückfluß bei einer Temperatur von 55°C bis

5

10

15

30

100°C durchgeführt und durch Zugabe gängiger Initiatoren radikalisch initiiert.

4

Die Verseifung der Vinylester-Polymerisate erfolgt in an sich bekannter Weise, zum Beispiel nach dem Band- oder Kneterverfahren oder im Rührkessel, im Alkalischen oder Sauren unter Zugabe von Säure oder Base. Vorzugsweise wird das Vinylester-Festharz in Alkohol, beispielweise Methanol, unter Einstellen eines Feststoffgehalts von 15 bis 70 Gew.-% aufgenommen. Bevorzugt wird die Hydrolyse im Basischen durchgeführt, beispielsweise durch Zugabe von NaOH, KOH oder NaOCH3. Die Base wird im allgemeinen in einer Menge von 1 bis 5 Mol-% pro Mol Ester-Einheiten eingesetzt. Die Hydrolyse wird bei Temperaturen von 30°C bis 70°C durchgeführt. Nach Abschluß der Hydrolyse wird das Lösungsmittel abdestilliert. Der Polyvinylalkohol kann aber auch durch eine sukzessive Zugabe von Wasser, während das Lösungsmittel abdestilliert wird, als wässrige Lösung gewonnen werden.

Die Schmelzkleber-Zusammensetzung kann darüberhinaus noch 0 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 50 Gew.-%, Sorbitol enthalten, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Schmelzkleber-Zusammensetzung. Dieser Zusatz reduziert die Schmelzviskosität, verbessert die Flexibilität der Klebeverbindung und die Haftung auf verschiedenen Untergründen.

Zur Reduzierung der Oberflächenspannung und der Viskosität der Schmelze können der Schmelzkleberzusammensetzung noch Wachse, beispielsweise Kohlenwasserstoffwachse, Polyethylenwachse und Polyamidwachse zugegeben werden. Bevorzugt werden Polyamidwachse wie Ethylenbissteramid-Wachs. Die Einsatzmenge beträgt vorzugsweise 0.1 bis 15 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Schmelzkleber-Zusammensetzung.

35 Geeignete Zusatzstoffe zur Verbesserung der Verträglichkeit der einzelnen Komponenten der Schmelzkleber-Zusammensetzung

5

sind Fettsäureester wie Glycerolmonostearat und Glyceroldistearat, welche gegebenenfalls in einem Gewichtsverhältnis von 0.1: 1 bis 1: 1 zum Wachsanteil der Schmelzkleber-Zusammensetzung verwendet werden.

5

10

15

20

25

Gegebenenfalls können auch wasserlösliche Weichmacher enthalten sein, wie Glycerinester von Kolophonium, Methylester von Kolophonium, Pentaerythrolester von Kolophonium und Polyalkylenglykole, vorzugsweise Polypropylenglykol. Die Mengen in der Schmelzkleber-Zusammensetzung betragen 0 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Schmelzkleber-Zusammensetzung.

Weitere Zusatzstoffe sind beispielsweise Antioxidantien zur Erhöhung der Gelierungsstabilität auf Basis entsprechender Phosphite, steirisch gehinderter Phenole, Lactone oder deren Gemische. Solche Antioxidantien sind im Handel erhältlich und werden gegebenenfalls in einer Menge von bis zu 2 Gew.-% eingesetzt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Schmelzkleber-Zusammensetzung.

Die Schmelzkleber-Zusammensetzung eignet sich zur Anwendung als Klebemittel für Papier, Pappe, Karton, Holz und Kunststoff, insbesondere als Etikettenkleber für PET-Behälter. Die Schmelzkleber-Zusammensetzung zeichnet sich gegenüber dem Stand der Technik dadurch aus, dass das Klebemittel wasserlöslich ist und trotzdem thermoplastisch verarbeitbar bleibt, und beim Recycling von damit verklebten Substraten, das Klebemittel leicht auswaschbar ist.

30

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur weiteren Erläuterung der Erfindung:

Es wurden die in Tabelle 1 angegebenen Rezepturen getestet:

6

Festharz: Teilverseiftes Polyvinylacetat mit Hydrolysegrad =

70 Mol-% und Molekulargewicht Mw (PVAc) = 10000

PPG 400: Polypropylenglykol mit OH-Zahl 400

Licolub: Ethylenbissteramid-Wachs

5 Tegomuls: Glycerolmonostearat

Tabelle 1:

Beispiel	V1	2	3	4	5	6	7
Festharz [g]	60	96	75	70.3	66.0	87.5	81.0
Sorbitol [g]			21	19.7	18.5		
Mannitol [g]	36						
PPG 400 [g]	4.0	4.0	4.0	3.8	3.5	4.7	4.3
Licolub [g]				5.0	8.0	6.2	9.8
Tegomuls [g]				1.3	4.0	1.6	4.9

10

Mit den genannten Rezepturen wurden folgende Test durchgeführt, deren Ergebnisse in Tabelle 2 zusammengefasst sind:

Bestimmung der Schmelzviskosität [Pas]:

Zur Bestimmung der Schmelzviskosität wurden die Schmelzkleber mittels eines Hochtemperatur-Rheometers der Fa. Bohlin vermessen und die Rheologiekurven in dem Temperaturbereich 100°C bis 180°C aufgenommen (Spaltabstand 500 μ m, Frequenz 1 Hz, Def 0.05, Temperaturrampe 5°C/min, Oszillierende Messung).

20

25

15

Bestimmung der Wasserlöslichkeit [s]:

Zur Bestimmung der Wasserlöslichkeit wurden 2 Baumwollstreifen (1 cm x 4 cm) mit der entsprechenden Formulierung bei $180\,^{\circ}$ C versiegelt. Der Verbund wurde bei Raumtemperatur in ein Wasserbad getaucht und mit einem Gewicht von 10 g belastet. Es wurde die Zeit gemessen bis sich der Verbund vollständig gelöst hatte.

Tabelle 2:

Beispiel	V1	2	3	4	5	6	7
					į		
Viskosität bei 120°C [Pas]	1410	2610	612	1000	942	333	622
H ₂ O-Löslichkeit [s]	245	107	366	170	214	250	280

Diskussion der Messergebnisse:

Im Vergleich zu der aus dem Stand der Technik bekannten Formulierung werden mit den erfindungsgemäßen Formulierungen, bei im allgemeinen deutlich verbessertem Fließverhalten, Klebeschichten mit vergleichbarer Wasserlöslichkeit erhalten.

8

Patentansprüche:

5

10

20

30

35

- 1. Verwendung von teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisaten in Schmelzkleber-Zusammensetzungen, dadurch
 gekennzeichnet, dass dass die Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate ein Molekulargewicht Mw < 70000 aufweisen,
 und die teilverseiften Vinylester-Homo- und -Mischpolymerisate einen Hydrolysegrad von 62 bis 86 Mol-% aufweisen,
 und die Schmelzkleber-Zusammensetzung kein Mannitol enthält.
 - 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Hydrolysegrad 65 bis 75 Mol-% beträgt.
- 15 3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Molekulargewicht Mw 5000 bis 30000 beträgt.
 - 4. Verwendung nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass teilverseifte Vinylacetat-Homopolymerisate, teilverseifte Vinylacetat-Vinyllaurat- Mischpolymerisate, teilverseifte Vinylacetat-Crotonsäure-Mischpolymerisate, oder deren Gemische verwendet werden.
- 5. Verwendung nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Schmelzkleber-Zusammensetzung noch Sorbitol enthält.
 - 6. Verwendung nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Schmelzkleber-Zusammensetzung noch Wachse enthält.
 - 7. Verwendung nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Schmelzkleber-Zusammensetzung noch Fettsäureester enthält.

8. Verwendung nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Schmelzkleber-Zusammensetzung noch wasserlösliche Weichmacher enthält.

9

- 9. Verwendung nach Anspruch 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Schmelzkleber-Zusammensetzung noch Antioxidantien enthält.
- 10. Verwendung nach Anspruch 1 bis 9 als Klebemittel für Pa-10 pier, Pappe, Karton, Holz und Kunststoff.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No
PCT/EP2005/001361

A. CLASSI IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER C09J129/04 C08L29/00		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by classification ${\tt C09J-C08L}$	ion symbols)	
	ation searched other than minimum documentation to the extent that s		
	data base consulted during the international search (name of data ba	ise and, where practical, search terms used)
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levant passages	Relevant to claim No.
,		Torum passages	Tiolovanit to diaministo.
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 011, no. 224 (E-525), 21 July 1987 (1987-07-21) & JP 62 043477 A (TOSHIBA CORP), 24 February 1987 (1987-02-24) abstract		1-10
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	ı annex.
° Special cat	tegories of cited documents :	"T" later document published after the inter	national filing date
	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with t cited to understand the principle or the	the application but
	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the cla	aimed invention
"L" documer	int which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot l involve an inventive step when the doc	be considered to cument is taken alone
citation	for other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the di- cannot be considered to involve an inv	entive step when the
other m		document is combined with one or mor ments, such combination being obvious	e other such docu- s to a person skilled
	ent published prior to the international filing date but lan the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent fa	amily
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search	ch report
20	0 May 2005	27/05/2005	
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Trauner, H-G	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/EP2005/001361

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
JP 62043477	Α	25-02-1987	JP JP	2085127 C 7086159 B	23-08-1996 20-09-1995

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/001361

		101/2	1 2003/ 001301
A. KLASS IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C09J129/04 C08L29/00		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	assifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		-
Recherchie IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb ${\tt C09J}$ ${\tt C08L}$	ole)	
	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s		
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (I ternal, PAJ	Name der Datenbank und evtl. verwi	endete Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	<u></u>	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 011, Nr. 224 (E-525), 21. Juli 1987 (1987-07-21) & JP 62 043477 A (TOSHIBA CORP), 24. Februar 1987 (1987-02-24) Zusammenfassung		1-10
entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	9
"A" Veröffer aber ni "E" älteres I Anmek "L" Veröffen scheine scheine soll ode ausgefi "O" Veröffer eine Be "P" Veröffen dem be	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Jedatum veröffentlicht worden ist tillchung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft ernanzu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer nim Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt) untlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tillichung, die vor den internationalen Ampaddedatum, eber pach	oder dem Prioritätsdatum veröff, Anmeldung nicht kollidiert, sond Erfindung zugrundellegenden P Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer kann allein aufgrund dieser Vert erfinderischer Tätigkeit beruhen "Y" Veröffentlichung von besonderer kann nicht als auf erfinderischer werden, wenn die Veröffentlichu	lern nur zum Verständnis des der rinzips oder der ihr zugrundeliegenden Bedeutung; die beanspruchte Erfindung öffentlichung nicht als neu oder auf d betrachtet werden Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Tätigkeit beruhend betrachtet ing mit einer oder mehreren anderen jorie in Verbindung gebracht wird und mann naheliegend ist rselben Patentfamilie ist
Name und Pe	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	-
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Trauner, H-G	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfarnilie gehören

Internation les Aktenzeichen PCT/EP2005/001361

				2005/001361
Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 62043477 A	25-02-1987	JP JP	2085127 C 7086159 B	23-08-1996 20-09-1995